



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Numer UR/DZ/20/24/WET

Warszawa, 25-01-2024

VIRBAC

1^{ère} avenue 2065m LID

06516 Carros

Francja

DECYZJA

Na podstawie art. 155 w zw. z art. 154 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023 r. poz. 775, z późn. zm.) w zw. z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r. poz. 2301, z późn. zm.) dokonuje się zmiany decyzji Nr UR/RD/95/18/WET z dnia 6 grudnia 2018 r. w sprawie wydania pozwolenia nr 2829/18 na dopuszczenie do obrotu weterynaryjnego produktu leczniczego Eradia, *Metronidazolum*, Zawiesina doustna, Metronidazol 125 mg/ml, dla podmiotu odpowiedzialnego VIRBAC, w następujący sposób:

w punkcie: „Wielkość opakowania:”

zapis:

Zatwierdzone:

Opakowanie z nasadką zatrzaskową:

1 x 30 ml, 1 x 100 ml

Opakowanie z nasadką gwintowaną:

1 x 30 ml, 1 x 100 ml

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

Opakowanie z nasadką zatrzaskową:

1 x 30 ml – kod: 3597133083453

1 x 100 ml - kod: 3597133083460

Zastępuje się zapisem:

Opakowanie z nasadką zatrzaskową:

1 x 30 ml – kod: 3597133083453

1 x 100 ml - kod: 3597133083460

Opakowanie z nasadką gwintowaną:

1 x 30 ml – kod: 5909991530440

1 x 100 ml – kod: 5909991530433

UR.DRW.RWR.4002.0015.2017

UZASADNIENIE

W dniu 6 grudnia 2018 r. Prezes Urzędu wydał decyzję nr UR/RD/95/18/WET w sprawie wydania pozwolenia nr 2829/18 na dopuszczenie do obrotu weterynaryjnego produktu leczniczego Eradia, *Metronidazolum*, Zawiesina doustna, Metronidazol 125 mg/ml.

Zgodnie z art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023 r. poz. 775, z późn. zm.) decyzja ostateczna, na mocy której strona nabyła prawo, może być w każdym czasie za zgodą strony zmieniona, jeżeli przepisy szczególne nie sprzeciwiają się zmianie takiej decyzji i przemawia za tym interes społeczny lub słuszny interes strony.

W punkcie „Wielkość opakowania” usuwa się zapisy rozdzielające wielkości opakowań na opakowania zatwierdzone oraz opakowania zadeklarowane przez podmiot odpowiedzialny do wprowadzenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Po usunięciu wskazanych powyżej zapisów punkt „Wielkość opakowania” w decyzji zawiera wyłącznie informację o wszystkich dopuszczonych do obrotu wielkościach opakowań oraz przypisanych im kodach EAN/numerach GTIN zgodnych z systemem GS1, zgodnie z zatwierdzoną dokumentacją. Zmiana zapisów podyktowana jest faktem rozpoczęcia stosowania rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE)2019/6 z dnia 11 grudnia 2018 r. w sprawie weterynaryjnych produktów leczniczych i uchylającego dyrektywę 2001/82/WE (Dz. Urz. UE L 4 z 07.01.2019, str. 43, zgodnie z którym nie ma konieczności rozdzielania wielkości opakowań na zatwierdzone i zadeklarowane przez podmiot odpowiedzialny do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Zmiana zapisu w punkcie „Wielkość opakowania” w decyzji spełnia powyższe przesłanki. Podmiot odpowiedzialny wyraził zgodę na dokonanie niniejszej zmiany w trybie art.155 K.p.a. W związku z powyższym orzeka się jak w sentencji.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023 r. poz. 775, z późn. zm.) stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.

Z upoważnienia Prezesa

Agata Andrzejewska

Wiceprezes ds. Produktów Leczniczych Weterynaryjnych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. URPLWMIpB (RWR)
3. a/a